DERWENT-ACC-NO:

1971-04668S

DERWENT-WEEK:

200399

COPYRIGHT 2004 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Fungicidal benzthiadiazole derivs

PATENT-ASSIGNEE: DUPHAR INT RES BV[DUIN]

PRIORITY-DATA: 1969NL-0010583 (July 10, 1969)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	
MAIN-IPC				
DE 2031907 A		N/A	000	N/A
BE 753186 A		N/A	000	N/A
NL 6910583 A		N/A	000	N/A
FR 2054404 A		N/A	000	N/A

INT-CL (IPC): A01N009/12, C07D091/68

ABSTRACTED-PUB-NO: DE 2031907A

BASIC-ABSTRACT:

The title cpds. have the formula (where the CN gp is in the 4 or 5 posn; X = Cl or NO2; Y = H or Cl; and Z = H, Cl, NO2 such that if X = NO2, Z = H or Cl). Preferably, the title cpd. is the active constit of a preparation contg. liquid or solid support material. Preferably the prepn also contains one or more biocide cpds and/or fertiliser. Uses as a fungicide esp in treating plasmoparaviticola and botrytis cinerea.

TITLE-TERMS: FUNGICIDE DERIVATIVE

DERWENT-CLASS: C02

CPI-CODES: C06-F03; C12-A02;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M2 *01*

Fragmentation Code

KO E720 L140 H341 H602 H608 H609 P002 P241 P242

M511 M520 M530 M540 M710 M412 M901

Chemical Indexing M2 *02*

Fragmentation Code

 D000
 D011
 D012
 D013
 D014
 D015
 D016
 D021
 D022
 D023

 D024
 D025
 D026
 D030
 E720
 H341
 H602
 H607
 H608
 H609

 H621
 H622
 H623
 H641
 H642
 H643
 H661
 H662
 H663
 H689

 K0
 L140
 L142
 L143
 L144
 L145
 M210
 M220
 M225
 M226

 M231
 M250
 M261
 M262
 M263
 M271
 M272
 M273
 M280
 M281

 M282
 M283
 M311
 M312
 M313
 M314
 M315
 M316
 M320
 M321

 M352
 M333
 M334
 M340
 M342
 M343
 M344
 M349
 M381

 M383
 M391
 M392
 M393
 M412
 M511
 M520
 M530
 M540
 M710

M903 P002 P241 P242

Ø

(3)

Int. Cl.:

C 07 d, 91/68

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

A 01 n, 9/12



Deutsche Kl.:

12 p. 9

45 I, 9/12

(I) Offenlegungsschrift 2031 907 @

Aktenzeichen:

P 20 31 907.7

Anmeldetag:

27. Juni 1970

Offenlegungstag: 14. Januar 1971

Ausstellungspriorität:

1 Unionspriorität

② Datum:

10. Juli 1969

3 Land:

Niederlande

3 Aktenzeichen:

6910583

(3) Bezeichnung: Fungizide Benzthiadiazolderivate, Verfahren zu deren Herstellung und Präparate, die die Benzthiadiazolderivate als aktiven Bestandteil

enthalten

ⅎ Zusatz zu:

€

Ausscheidung aus:

1

Anmelder:

N. V. Philips' Gloeilampenfabrieken, Eindhoven (Niederlande)

Vertreter:

Auer, Dipl.-Ing. H.. Patentanwalt, 2000 Hamburg

@

Als Erfinder benannt:

Tempel, Albert; van Daalen, Jan Johannes;

Willems, Antonius Gerhardus Maria; Weesp (Niederlande)

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

O 12.70 009 883/2264

Dipl. Ing. FORST AUER

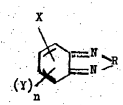
Anmeterr R. V. F.

. ...ENJRIEKEN

Anmeldung vem: 23. Juni 1970

"Fungizide Benzthiadiazolderivate, Verfahren zu deren Herstellung und Präparate, die die Benzthiadiazolderivate als aktiven Bestandteil enthalten."

In der belgischen Patentschrift Nr. 707.659 wurde beschrieben, dass Verbindungen der allgemeinen Formel



in der

R Sauerstoff, Schwefel oder Selenium,

X Zyan oder Thiocarbamoyl,

n eine ganze Zahl von 0 bis 3 und

Y Chlor, Brom, eine Mitro-, niedrigere Alkyl-, Amino-Zyano- oder Thiocarbamoylgruppe darstellt,

eine Herbizidwirkung aufweisen.

009883/2264

10/14/2004, EAST Version: 1.4.1

Es wurde nun gefunden, dass Verbindungen der allgemeinen Formel

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes gefindet,

X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe,

Y ein Wasserstoff- oder Chloratom, und

Z ein Wasserstoffatom, Chloratom oder eine Nitrogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Nitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffatom oder ein Chloratom ist,

Fungizideigenschaften aufweisen und weiter nicht phytotoxisch sind.

Diese Entdeckung ist sehr überraschend, weil auf Grund der vorerwähnten belgischen Patentschrift vielmehr Herbizidwirkungen zu erwarten sind.

Insbesondere wurde gefunden, dass namentlich die Verbindungen nach der Erfindung entsprechend der Formel

in der

X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe,

Y sin Wasserstoffatom oder Chloratom, und

Z ein Wasserstoffatom, ein Chloratom oder eine Nitrogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Nitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffatom oder Chloratom ist,

eine starke Sungizidwirkung aufweisen.

009883/2264

Dies trifft in hoher Masse zu für die Verbindungen: 4-Zyan-5,6,7-trichlorbenzthiadiazol-2,1,3 und 4-Zyan-5,7-Dichlor-6-nitrobenzthiadiazol-2,1,3,

die eine starke und für praktische Anwendungen interessante Fungizidwirkung aufweisen.

Die starke Fungizidwirkung wurde u.s. durch die nachstehenden Versuche gefunden. Verschiedene Gewächse, wie Tomate, Rübe, Salat, Traube, Apfel, Reis, wurden mit Suspensionen behandelt, die die Stoffe nach der Erfindung in Konzentrationen zwischen 3 x 10⁻⁴ und 3 x 10⁻⁶ enthalten. Die auf diese Weise behandelten Pflanzen wurden dann mit Sporen von Fungi, wie Phytophthora Infestans, Piricularia Oryzae, Flasmopara Viticola, Venturia Inaequalis und Botrytis Cinerae, infiziert. Nach einer Inkubationszeit von einigen Wochen in Klimakammern wurde das Mass der Fungusinfektion bestimmt.

Aus den Ergebnisse dieser Versuche lässt sich schliessen, dass die Verbindungen nach der Erfindung bei den ernrobten Konzentrationen einen befriedigenden Schutz vor Angriff durch Fungi ergeben.

Resanders interessant ist die gute Fungizidwirkun gegen Plasmopera Viticola und Botrytis Cinerea. Diese beiden Fungusarten kommen nämlich in Ginkulturen häufig vor, so dass die Verbindungen nach der Erfindung sich besonders gut zur Anwendung im Weinbau eignen.

Pei einer zweiten Reihe von Versuchen wurden die Verbindungen auf ihre Eerbizidwirkung gerüft. Zu diesem Zweck wurden verschiedene Gewächse und Unkräuter, wie z.B. Kriechbohne, Tomate, Hafer, Vogelmiere, Rübe, Feldspark, Brennessel, Kreuzkraut, Ackerfuchsschwanzgras, Klebekraut, Mindenknöterich, Melde, Knopfkraut, sowie Samen verschiedener Unkräuter, wie gelber Senf, Vogelmieren, Hirse, Gartenkresse und Hühnerhirse, mit wässrigen Dispersionen und acetenischen

009883/2264

Lösungen der Verbindungen nach der Erfindung in einer Doserung gleich 10 kg Wirkstoff pro Hektar behandelt.

Nach einigen Wochen wurde geprüft, ob die unterschiedlichen Gewächse und Unkräuter beschädigt waren oder die Keimung der behandelten Samen gehemmt war. Die Ergebnisse zeigen, dass die Stoffe nach der Erfindung die erwähnten Pflanzenarten nicht oder nahezu nicht beschädigten und ferner auf die Keimung der Samen keinen Einfluss haben.

Die Abwesenheit phytotoxischer Eigenschaften hat zur Folge, dass die Verbindungen nach der Erfindung sich besonders gut zur Anwendung bei der Bekämpfung von Fungusinfektionen oder zur Verhinderung von Fungusinfektionen in Acker- und Gartenbaugewächsen sowie in Ackerund Gartenbausamen eignen.

Die Verbindungen nach der Erfindung können ferner für industrielle Zwecke, wie die Bekämpfung von Fungusinfektionen in Temtilien, Farbe, Holz, Kunststoffen oder zum Schützen dieser Materialien vor Angriff durch Fungi verwendet werden.

Für die graktische Anwendung in Acker- und Gartenbau werden die erfindungsgemässen Stoffe zu den üblichen Präparaten, wie Staubpulver, Spritzpulver, flüssigen Konzentrat und Samendesinfektionsmittel verarbeitet. In all diesen fräparaten ist der Wirkstoff mit einem festen oder flüssigen Trägernaterial gemischt oder in einem solchen Material gelöst oder dispergiert, wobei diesem Katerial erforderlichenfalls Hilfsstoffe, vie Gleitmittel, Dispergiermittel, Netzmittel, Haftmittel und Stabilisierungsmittel, zugesetzt werden.

Weiter können die Präparate nach der Erfindung Mittel enthalten, die einen etwaigen phytotoxischen Effekt auf ein Mindestemass herabsetzen. Ein Beispiel eines derartigen Mittels ist Natriumcaseinat.

Beispiele von Präpraten nach der Erfindung sind:

009883/2264

- 1. Staubpulver, die 1- 50 Gew. % Wirkstoff enthalten, der mit einem inerten festen Trägermaterial, wie Infusorienerde, Talk, Caolin, Dolomit, Pfeifenton, Gips, Kreide, Bentonit, Attapulgit oder Gemische dieser und ähnlicher Trägermaterialien, gegebenenfalls in Kombination mit Stabilisierungsmitteln, gemischt sind.
- 2. Spritzpulver mit 10-80 Gew.% Wirkstoff in Kombination mit 10-80 Gew.% eines festen inerten Trägermaterials, wie oben under 1) genannt wurde, 1-10 Gew.% Dispergiermittel, wie z.B. Lignisulfonaten und Alkylnaphthalendisulfonaten und vorzugsweise ausserdem mit 1-5 Gew.% Netzmittel, wie Fettalkoholsulfaten, Alkylarylsulfonaten oder Kondensationsprodukten von Fettsäuren, die z.B. unter dem Handelsnamen "Igepon" käuflich erhältlich sind.
- 3. Flüssige Konzentrate, wie mischbare Cele und Flüssigkeitsformulierungen. In mischbaren Oelen ist die aktive Verbindung in einen schlecht
 mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, in Gegenwart eines Emulgators,
 gelöst oder feinverteilt. Geeignete Lösungsmittel sind z.B. die mit
 Wasser schlecht mischbaren Ketone, Kylol, Tolucl und aromatenreichen
 Petroldestillate. Als Emulgatoren können z.B. Alkylphenolpolyglycoläther, Polyoxyäthylensorbitanester von Fettsäuren und Polyoxyäthylensorbitolester von Fettsäuren verwendet werden.

Mischbare Oele enthalten 5-50 Gew.% Wirkstoff, 1-10 Gew.% Emulgator und zum übrigen Tetl Lösungsmittel. In einem flüssigen Konzentrat, das unter der Bezeichnung "Flüssigkeitsformulierung" bekannt ist, ist der Wirkstoff, erwünschtenfalls in Gegenwart eines Emulgators in einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, wie Glycolen, z.B. Aethylglycol, gelöst. Bei Verdünnung dieses Konzentrats mit Wasser kurz vor oder während der Bespritzung des Gewächses bildet sich eine feine Dispersion des Wirkstoffes in Wasser.

009883/2264

- 4. Samendesinfaktionsmittel. Samendesinfektionsmittel enthalten 0,5-10 Gew.% Wirkstoff in Kombination mit z.B. Caolin und einer geringen Menge eines oberflächenaktiven Stoffes.
- 5. Flüssiges Samendesinfektionsmittel. In einem flüssigen Samendesinfektionsmittel ist der Wirkstoff in einer Menge von 0,5-10 Gew.% in einem geeigneten Lösungsmittel, wie z.B. Glycolen, gelöst.

Aus den obenerwähnten flüssigen Konzentraten und Spritzpulvern werden wässtige Dispersionen hergestellt, die auf übliche Weise
auf dem zu schützenden Gewächs verspritzt oder vernebelt werden können.
Im allgemeinen werden zu diesem Zweck wässrige Dispersionen verwendet,
die 50-500 g Wirkstoff pro 100 Liter wässriger Dispersion enthalten.
In die Präparate nach der Erfindung können ferner andere biologisch
aktive Stoffe und/oder Kunstdüngemittel eingekörpert werden, damit optimale Ergebnisse erzielt werden oder damit der Wirkungsbereich der
Präparate nach der Erfindung erweitert wird.

Biozidstoffe, die für diese Wecke geeignet sind, werden nachstehend angegeben.

Organische Quecksilberverbindungen, z.B.

Phenylquecksilberacetat und Nethylquecksilbercyanoguanid
Organische Zinnverbindungen, z.B.

Triphenylzinnhydroxyd und Triphenylzinnacetat,

Dialkyldithiocarbamate. z.B.

Zinkäthylenbisdithiocarbamat,

Alkylendisdithaccarbamate, z.B.

Mangan- und Zinkäthylenbisdithiocarbamat,

Dinitrophenole, z.B.

2,4-Dinitro-6-(2-octyl)-phenylorotonet, 1- Bis(dimethyl-

amino)-phosphory1] -

3-Ihenv1-5-amino-1,2,4-triazol,

6-hethyl-chinoxalin-2,3-dithiocarbamat,

1,4-Dithioanthrachinon-2,3-dicarbonitril,

K-Tricklormethylthiophthalimid,

N-Trichlormethyl thio tetrahydrophthalimid,

N-(1,1,2,2-Tetracklorathylthic)-tetrahydrophthalimid,

M-Dichlorfluormethylthio-N-phenyl-N'-dimethylsulfonyldiamid und Tetrachlorisop! thalonitril.

2. Insektizidverbindungen, wier

Chlorierte Kohlenwasserstoffe, z.B.

2,2-Bis(p-chlorphenyl)-1,1,1,trichlorathan,

organische Fhosphorverbindungen, Z.B.

., G-Difithyl-O-p-nitrophenyl-phosphorthicat,

0,0-Dimethyl-5-1,2-di(athoxy-carbamyl)-Athyl-phosphor-

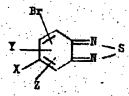
dithicat und

C,0-Dikthy1-O,2-(Athy1thio)-Athy1-phosphorthicat, und Carbanate, wie v.B.

Net: ylnaphthyloarbanat.

Die Verbindungen nach der Erfindung sind neue Stoffe, die durch zur Herstellung Ehnlicher Verbindungen bekannte Verfahren oder diesen Verfahren analoge Verfahren hergestellt werden.

So können die Verbindungen nach der Erfindung durch Verfahren hergestellt werden, die dadurch gekennzeichnet sind, dass a) eine Verbindung der Formel



009883/2264

in der X, Y und Z die vorerwähnte Bedeutung haben und der Br-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet, mit cuprocyanid zur Reaktion gebracht wird, wobei die entsprechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird;

b) eine Verbindung der Formel

in der X, Y und Z die vorerwähnte Bedeutung haben und sich die Säureamidgruppe an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet, mit einem Wasserentsishungsmittel behandelt wird, webei die entsprechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird;

c) eine Verbindung der Formel

in der X, Y und Z die vorervährte Bedeutung haben und sich die Cyangruppe an der Stelle 5 oder 6 der Ringstruktur befindet, in Gegenwart eines basischen Stoffes mit Thionylchlorid zur Reaktion gebracht wird, wobei eine Verbindung der Formel

in der X, I und Z die vorerwähnte Bedeutung haben, erhalten wird; 009883/2264

d) eine Verbindung der Formel

in der X, Y und Z die vorerwähnte Bedeutung haben und sich die Oximgruppe an der Stelle 4 oder 5 der Ringstruktur befindet,
mit einem Wasserentziehungsmittel behandelt wird, wobei die enteppechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird, oder
e) eine Verbindung der Formel

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 der Ringstruktur befindet, X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe und Y ein Wasserstoff- oder Chloratom darstellt, wobei die 4. und/oder 7. Stelle der Ringstruktur keinen Sucstituenten enthalten,

mit einem Chlorierungsmittel behandelt wird, wobei an der Stelle 4 und/oder 7 des Benzthiadiazolringes ein Chloratom eingeführt wird.

Die obenstehenden Verfahren seien wie folgt erläutert.

ad a) die under a) erwähnte Reaktion wird meistens in Gegenwart
eines hochpolaren aprotischen Lösungsmittels, wie Dimethylformamid,
Hemamethylphosphoramid und Dimethylsulfoxyd, durchgeführt. Auch kann
die Raktion in Gegenwart von Stoffe durchgeführt werden, die mit
Cuprocyanid einen Komplex bilden. Ein Beispiel eines derartigen Komplexbildners ist Pyridin, Die Reaktionstemperatur der Reaktion mit Cuprocyanid ist verhältnismässig hoch und liegt zwischen etwa 100 und 260°C.

009883/2264

- ad b) Die Umwandlung des Carbonsäureamids in die Nitrilgruppe erfolgt dadurch, dass das Arid der Einwirkung starker Wasserentziehungsmittel unterworfen wird. Dies kann z.B. dadurch erzielt werden, dass das Amid einige Stunden lang mit Phosphoroxychlorid oder Phosphorpentachlorid gekocht wird. Die Ausgangsmaterialien können dadurch erhalten werden, dass die entsprechende Carbonsäure mit Hilfe von Thionylchlorid oder Phosphoroxychlorid in das Säurechlorid umgewandelt wird, wonach man das Säurechlorid mit Ammoniak zu dem Säureamid reagieren lässt. Da ferner bei Nitrierung von Cuanbenzthiadiazolen die vorhandene Cyangruppe meistens in die Säureamidgruppe umgewandelt wird, können die Ausgangsmaterialien nach Verfahren b) auch durch Nitrierung entsprechender Cyanbenzthiadiazole erhalten werden.
- ad c) Der Ringschluss erfolgt in Gegenwart eines Lösungsmittels. Geeignete Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol und Roluol, sowie chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Tetrachlorkohlenstelf und Chloroform. Die Reaktionstemperatur kann zwischen 20°C und dem Siedepunkt des angewandten Lösungsmittels variieren. Ein Beispiel eines bei der Reaktion gut brauchbaren basischen Stoffes ist Trikthylamin.
- ad d) Die Umwandlung der Aldoximgruppe in die Cyangruppe erfolgt durch Behandlung mit einem Wasserentziehungsmittel, wie z.B. EssigsEure anhydrid und Phosphoroxychlorid. Das Vorhandensein eines gesonderten Lösungsmittels ist nicht netwendig.

Das Ausgangsmaterial des Verfahrens d) kann dadurch hergestellt werden, dass man das entsprechende Aldehyd mit MH20H.HCl in Gegenwart eines Lösungsmittels wie s.B. eines Alkohols, reagierent lässt.

ad e) Die Chlorierung kann mit u.a. den folgenden Mitteln durch-

009883/2264

geführt werden:

Chlor, in Gegenwart einer verhältnismässig grossen Menge einer Lewis-Säure, Chlorsuccinimid und Sulfurylchlorid. Die Chlorierung wird in Gegenwart eines Läungsmittels durchgeführt. Geeignete Lösungsmittel sind z.B. chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Tetrachlorkohlenstoff. Die Reaktionstemperatur kann innerhalb weiter Grenzen variieren und liegt etwa zwischen O°C und dem Siedepunkt des angewandten Lösungs-mittels.

Die Erfindung wird nachstehend an Hand einiger Ausführungsbeispiele näher erlättert.

Ausführungsbeispieles

1. Herstellung von 4-Cyan-5,6,7-trichlor-benzthiadiazol-2,1,3:

50.6 g 3-Cuan-4,5,6-trichlor-0-phenylendiamin werden in einem Gemisch von 625 ml tracknem Benzol und 111,5 g ml Triathylamid gelöst. Der Lösung werden 33,2 g Thionylchlorid in 250 ml trocknem Benzol augesetzt. Während des Zusatzvorgengs wird gerührt und dann und wann gekühlt. Das erhaltene Gemisch wird etwa wine Stunde lang am Rückfluss gekocht, wonach das erhaltene Triathylaminhydrochlorid abgesaugt wird. Das Benzol wird dann abgedampft und der Rückstand wird aus 600 ml Essigsäure umkristallisiert. Nachdem die Kristalle aus dem Essigsäuregemisch abgesaugt worden sind, wird der Rückstand auf etwa 200 ml eingeengt und einer Abkühlung und fortgesetzten Kristallisation unterworfen. Gesamtausbeute 51,0 g. Schmelzpunkt des erhaltenen 4-Cpan-5,6,7-trichlorbenzthiadissol-2,1,3 ist 171-175°C.

Auf gleiche Weise wie oben beschrieben sind die in der nachstehenden Tabelle angegebenen Stoffe hergestellt. Der Schmelzpunkt der Stoffe ist in der Spalte 2 angegeben.

009883/2264

Verbindung der Formel

CI	conmenzation to the comment of the c		
X = 4-CN-5C1	139,5-140		
X = 5-CN	139,5-140,5		
X = 5-CN-7-C1	139 -141		
X = 5-CN-4-C1	142 -143		
X = 5-CN-4,7-dic1	179		

2. Herstellung von 4-Cyan-5.7-Dichlor-6-nitrobenzthiadiazol2.1.3.

Ein Gemisch von 11,5 g 4-Cyan-5,7-dichlorbenzthiadiazol2,1,3 und 7,6 g KNO₃ in 125 ml konzentrierter H₂SO₄ wird 20 Stunden
lang bei einer Temperatur von 40-45°C gerührt. Der gebildete Niederschlag wird abgesaugt und auf übliche Weise aufgearbeitet. 3,7 g des
erhaltenen 4-Carbonsäureamide-5,7-dichlor-6-ni robenzthiadiazol-2,1,3
werden dann in 25 ml Phosphoroxychlorid gelöst und 2,5 Stunden lang am
Rückfluss gekocht. Nach wiederholter Umkristallisierung des gebildeten
Riederschlags aus Aethanol wird reines 4-Cyan-5,7-dichlor-6-nitrobenzthiadiazol-2,1,3 erhalten. Schmelzpunkt 184-185°C.

Auf gleiche Weise wie obenbeschrieben sind der Stoff 4-Cyan-5,6-dichlor-7-nitrobenzthiadiazol-21,3 mit einem Schmelzpunkt von 199°C und der Stoff 5-Cyan-6-chlor-7-nitrobenzthiadiazol-2,1,3 mit einem Schmelzpunkt von 166-168°C hergestellt.

3. Aus den nach den vorhergehenden Beispielen hergestellten Verbindungen sind dadurch Spritzpulver hergestellt, dass 25 Gewichtsteile der aktiven Verbindung in einer Mühle mit 3 Gewichtsteilen

009883/2264

Calciumlignisulfonat, 2 Gewichtsteilen Dibutylnaphthalensulfonat und 70 Gewichtsteilen Caolin gemischt werden.

- 4. Aus den nach den Beispielen 1 und 2 hergestellten Storfen sind mischbare Oele dadurch hergestellt, dass 25 Gewichtsteile des Wirkstoffes zusammen mit 5 Gewichtsteilen eines Gemisches (1:1) von Alkylphenolpolyglycoläther und Calciumdodecylbenzolsulfonat in 70 Gewichtsteile Xylol aufgenommen werden.
- 5. Samendesinfektionsmittel aus den nach den Beispielen 1 und 2 hergestellten Stoffen sind dadurch erhalten, dass 10 Gewichtsteile des Wirkstoffes mit 5 Gewichtsteilen Calciumlignisulfonat, 1 Gewichtsteil Bibutylnaphthalensulfonat und 84 Gewichtsteile Caolin gemahlen werden.

PATENTANSFRUECHE:

Yerbindungen der allgemeinen Formel

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet,

X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe,

Y ein Wasserstoff- oder Chloratom, und

Z ein Wasserstoffatom, ein Chloratom oder eine Nitrogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Nitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffatom oder ein Chloratom ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel

in der X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe,
Y ein Wasserstoffatom oder Chloratom, und

Z ein Wasserstoffatom, ein Chloratom oder eine Mitrogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Mitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffatom oder Chloratom ist.

Verbindungen der Formel

BAD ORIGINAL

Verbindungen der Forrel

5. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet,

X ein Chlorator oder eine Ritrogruppe,

Y ein Wasserstoffatom oder Chlorato, und

Z ein Wasserstoffatom, ein Chloraton oder eine Ni rogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Nitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffaton oder ein Chloratom ist,

dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindung durch zur Synthese ähnlicher Stoffe an sich bekannte Verfahren oder diesen Verfahren analoge Verfahren hergestellt ist.

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennseichnet, dass die Verbindung durch Verfahren hergestellt wird, die dadurch gekennzeichnet sidn, dass
- a) eine Verbindung der Formel

009883/2264

in der X, Y und Z die im Anspruch 5 genannte Bedeutung haben und der Br-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet,

mit Cuprocyanid zur Reaktion gebracht wird, wobei die entsprechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird;

b) eine Verbindung der Formel

in der X. Y und Z die im Anspruch 5 genannte Beduetung haben, und die Säureamidgruppe sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet,

mit einem Wasserentziehungsmittel behandelt wird, wobei die entsprechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird;

c) eine Verbindung der Formel

in der X, Y und Z die im Anspruch 5 genannte Bedeutung haben, und die Cyangruppe sich an der Stelle 5 oder 6 der Ringstruktur befindet, in Gegenwart eines hasischen Stoffes mit Thionylchlorid zur Reaktion gebracht wird, wobei eine Verbindung der Formel

009883/2264

in der X, Y und Z die vorerwähnte Bedeutung haben, erhalten wird; d) eine Verbindung der Formel

in der X, Y und Z die im Anspruch 5 genannte Bedeutung haben und sich Oximgruppe an der Stelle 4 oder 5 der Ringstruktur befindet, mit einem Wasserentziehungsmittel behandelt wird, wobei die entsprechende Cyanbenzthiadiazolverbindung erhalten wird; oder

e) eine Verbindung der Formel

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 der Ringstruktur befindet,

X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe und Y ein Wasserstoffatom oder ein Chloratom darstellt,

wobei die 4. und/oder 7. Stelle der Ringstruktur keinen Substituenten enthalten,

mit einem Chlorierungsmittel behandelt wird, wobei ein Chloratom an der Stelle 2 und/ oder an der Stelle 7 des Bensthiadiazolringes einge-führt wird.

7. Fungizidpräparat, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat eine Verbindung der Formel

009883/2264

in der der -CN-Substituent sich an der Stelle 4 oder 5 des Benzthiadiazolringes befindet,

X ein Chloratom oder eine Nitrogruppe,

Y ein Wasserstoffatom oder ein Chloratom, und

Z ein Wasserstoffatom, ein Chloratom oder eine Nitrogruppe darstellt, wobei, wenn X eine Nitrogruppe ist, Z ein Wasserstoffatom oder Chloratom ist,

als aktiven Bestandteil in Vereinigung mit einem festen oder flüssigen inerten Trägermaterial enthält.

8. Präparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Bestandteil eine Verbindung ist der Formel

in der X ein Chloratom oder eine Mitrogruppe,
Y ein Wasserstoffatom oder Chloratom, und
Z ein Wasserstoffatom, ein Chloratom oder eine Mitrogruppe darstellt,
wobei, wenn X eine Mitrogruppe darstellt, Z ein Wasserstoffatom oder
Chloratom ist.

9. Präparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Bestandteil eine Verbindung ist der Formel

10. Präparat nach Anspruck. 7, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Bestandteile eine Verbindung ist der Formel

- 11. Fräparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Präparat ausserdem eine oder mehrere an sich bekannte Biozidverbindungen und/eder ein Düngemittel enthält.
- 12. Verfahren zur Herstellung eines Fungizidpräfarates, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 4 mit einem festen Trägermaterial genischt oder in einem flüssigen Trägermaterial gelöst oder dispergiert wird, wobei erwünschtenfalle auch ein oder mehrere an sich bekannte Biozidstoffe und/oder ein Düngemittel verhanden sind.
- 13. Verfahren zur Verhinderung oder Bekämpfung von Fungusinfektionen, dadurch gekennzeichnet, dass die der Infektion ausgesetzten oder bereits infizierten Stellen nit einen Präparat nach einen der Ansprüche 7 bis 11 in zum Erreichen eines fungiziden oder fungistatischen Effekts genügenden Nengen behandelt werden.